[19]中华人民共和国国家知识产权局

[51] Int. Cf6

A61K 31/70

[12] 发明专利申请公开说明书

[21] 申请号 98110020.1

[43]公开日 1999年7月21日

[11]公开号 CN 1223116A

[22]申请日 98.1.14 [21]申请号 98110020.1

[71]申請人 张志宏

地址 250012 山东省济南市普利街太虎石巷 3 号 济南市药材站

[72]发明人 张志宏

权利要求书1页 说明书4页 附图页数0页

[54] 集明名称 防齐霉素肠溶制剂

[57]美要

本发明涉及阿齐霉素肠溶制剂,包括药物内芯、隔离层、肠衣层,药物内芯的 成分为阿齐霉素、淀粉、低取代羟丙基纤维素,隔离层成分主要为羟丙基甲基 纤维素,吐温-80,肠衣层的主要成分为欧巴代或丙烯酸树脂 II、III号。本 发明与普通阿齐霉素片剂、胶囊比较,具有在胃液中稳定,肠道中溶解吸收快,生物利用度高的优点,且常规工艺制备,易实现工业化生产。

1.阿齐霉素肠溶制剂,包括药物内芯、隔离层、肠衣层,其特征在于肠溶制剂包括片剂和胶囊(微丸胶囊),片剂的片芯成份为阿齐霉素100-250mg、淀粉20-60mg、低取代羟丙基纤维素10-30mg,隔离层的成份为羟丙基甲基纤维素2-6mg、吐温-80 1-4mg,肠衣层的成份为欧巴代8-16mg;胶囊(微丸胶囊)的丸芯的成份为阿齐霉素100-250mg,乳糖350-450mg、微晶纤维素70-130mg,隔离层的成份为羟丙基甲基纤维素,5-15mg,吐温-80 7-10mg,肠衣层的成份为丙烯酸树酯Ⅱ号10-18 mg,丙烯酸树酯Ⅲ号,9-15mg,邻苯二甲酸二乙酯5-15mg。

阿齐霉素肠溶制剂

本发明涉及阿齐霉素肠溶制剂,属于西药制剂技术领域。

阿齐霉素是一种大环内酯类抗生素,临床广泛用于治疗各种细菌引起的呼吸道、皮肤、软组织及泌尿生殖系统感染。常见剂型为普通片剂、胶囊、糖浆等口服制剂。近期研究表明阿齐霉素在0.1 N HCL介质中30分钟降解68%,70分钟降解达84%。在人工胃液中(PH=1.3)16分钟降解35.0%,30分钟降解57%,充分说明阿齐霉素于胃酸不稳定,降解速度快,药物在胃中已大部分受到破坏,明显影响临床疗效。有文献报导,阿齐霉素口服制剂的生物利用度约为37%。体内对小觀的金葡菌感染的500保护剂量为60mg/kg,是注射给药剂量的5倍左右。 而体外临床多种菌种抑菌试验,用量与注射用阿齐霉素相等,也说明普通制剂因胃酸破坏,影响疗效。

本发明的目的是针对上述问题,提供一种可以避免胃酸破坏,在肠 道迅速溶解、吸收、生物利用度高的阿齐霉素肠溶制剂,包括片剂、 胶囊(微囊、胶囊)。

本发明的技术要点是在普通口服制剂(片剂、胶囊)的基础上,选用了羟丙基甲基纤维素包制隔离衣,避免碱性阿齐霉素和外层肠溶材料相互反应,影响崩解,选用PII5-6.8 范围内溶解的肠溶材料丙烯酸树陷、欧巴代、邻苯二甲酸羟丙基甲基纤维素,包制肠溶衣而成。 本发明肠溶制剂,口服给药后在人体胃部保持完整,不泄漏药物,而进入幽门后,在PII(5时,肠溶衣迅速溶解,崩解,释放阿齐霉素药物,肠道迅速吸收,从而达到提高生物利用度和疗效的目的。

本发明阿齐霉素肠溶制剂,包括药物内芯、隔离层、肠衣层、其特征在于肠溶制剂包括片剂和胶囊(微丸胶囊),片剂的片芯成份为阿齐霉素100-250g、淀粉20-60mg、低取代羟丙基纤维素10-30mg,隔离层的成份为羟丙基甲基纤维素2-6mg,吐温-80 1-4mg,肠衣层的成份为欧巴代8-16mg;胶囊(微丸胶囊)的丸芯成份为阿齐霉素100-250mg、乳糖350-450mg、微晶纤维素70-130mg,隔离层的成份为羟丙基甲基纤维素5-15mg,吐温-80 7-10mg,肠衣层的成份为丙烯酸树酯 II 号10-18mg,丙烯酸树酯 II 号9-15mg,邻苯二甲酸二乙酯5-15mg。 阿齐霉素肠溶剂片剂,肠衣层也可采用邻苯二甲酸羟丙基甲基纤维素。

本发明阿齐霉素肠溶制剂的制备方法,采用常规方法制药物内芯

和包制隔离层、肠衣层。

本发明阿齐霉素肠溶制剂,如肠溶片剂与现有临床使用的普通片剂、胶囊比较,具有在胃酸中稳定的特点。在人工胃液(含蛋白酶)和0.1M盐酸溶液中放置1小时,普通片剂、胶囊仅剩 5.6%和2.3%,而肠溶片剂98.5%保留。本发明阿齐霉素肠溶制剂。 生物利用度也明显高于普通制剂。实验结果如下:

男性健康志愿者4名,经体检及肝、肾功能检查均正常。 每名受试者均接受2次给药,即单剂空腹口服阿齐霉素胶囊 (0.25 g/粒,美国 Pifzer公司产品)及肠溶阿齐霉素胶囊 (0.25g/粒,自制,批号970509)各500mg经服药后0-144h内在不同时间取血,以微生物法测定,按 Bennet等的琼脂大平皿弥散法进行,测试菌为藤黄八叠球菌,以标准曲线法测读结果,最低检测限为0.005 mg/L。

测得的血药浓度数据以3P87程序在NEC 做机上进行各项药物动力 学参数计算,其结果见表1。

表1 两种阿齐霉素制剂的人体生物利用度

| | Cmax (mg/L) | Tmax (h) | T1/2 (h) | AUCO-co (h. mg/L) |
|-------------|-------------|----------|----------|----------------------|
| 胶囊 | 0.4 | 2. 64 | 1. 08 | 6. 4 |
| 肠溶微丸 | 0. 56 | 3. 2 | 1. 2 | 8. 9 |

结果证实本肠溶微丸与普通胶囊比较的相对生物利用度为139%。

本发明阿齐霉素肠溶制剂,与普通阿齐霉素片剂、 胶囊比较具有在胃液中稳定,肠道溶解吸收速度快、生物利用度高的优点,且常规工艺制备,易实现工业化生产。

本发明实施例:

例1 肠溶阿齐霉素1片

(1) 片芯

处方1000片用量阿齐霉素250g淀粉40g低取代羟丙基纤维素20g

制备: 称取阿齐霉素、淀粉、低取代羟丙基纤维素分别粉碎过 80 目筛, 按处方量称样、混合, 用2 % 羟丙基甲基纤维素的乙醇水溶液

(80%) 适量, 制软材过16目筛, 制粒, 50-60℃干燥, 用18目筛整粒。测定颗粒含量, 压片, 即得, 每片重312mg, 含阿齐霉素250mg。

(2)隔离层

处方

羟丙基甲基纤维素 2g

吐温-80

1g

乙醇

80m1

水

20m1

配液: 取处方量羟丙基甲基纤维素分散在定量的乙醇中,搅匀后,加入适量水,溶解均匀至澄明溶液过100目尼龙缔备用。

制备: 取500g阿齐霉素片, 置于糖衣锅中启动后预热片芯温度30℃, 调整转速为5-8转/分, 用元气喷枪将羟丙基甲基乙醇水溶液喷雾包衣, 每片增重6mg, 然后取出于40℃下干燥过夜。

(3) 肠溶衣

处方:

欧巴代OY-P 15g

乙醇

80m 1

水

20ml

配液和包衣均同隔离层,每片增重约12mg,然后取出40℃干燥过夜即得。

例2 肠溶阿齐霉素微丸

(1) 微丸处方

阿齐霉素 250g

乳糖

400g

微晶纤维**衰** 100g

制备: 取三种原料、辅料,用2%聚乙烯吡咯烷酮水溶液制得,直径为0.5-0.7mm。

(2)包制隔离层

处方:

羟丙基甲基纤维素 2g

吐溫-80

1g

乙醇

80ml

水

20m1

配制和包衣同例1调节包衣锅转速为50转/分,风温控制在40 ℃左

·右·回隙喷罗隔离层, 微丸增重2%, 取出40℃下干燥即得。

(3) 胚溶衣

处方:

丙烯酸树酯Ⅱ号 2.5g 丙烯酸树酯Ⅲ号 2.5g 邻苯二甲酸二乙醇 2g

乙醇 100ml

配制和包衣同隔离层, 微丸增重4%, 取出40℃下干燥分装于0 号胶囊, 每粒含阿齐霉素250mg。

例3 肠溶阿齐霉素片

(1) 片芯

处方:

1000片用量

阿齐霉素

100g

淀粉

16g

低取代羟丙基纤维素 8g

制备: 同例1每片重124mg, 含阿齐霉素100mg。

(2)隔离层

处方:

羟丙基甲基纤维素 2g

吐温80

1g

乙醇

80m1

水

20ml

配液: 同例1

制备: 同例1,每片增重4mg。

(3) 肠溶衣

处方:

邻苯二甲酸羟丙基甲基纤维素 5g

乙醇

80m1

水

20ml

配液和包衣均同隔离层,每片增重8mg,然后取出40℃下,干燥过夜即得。